#### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出頭

#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2002年10月10日(10.10.2002)

(10) 国際公開委員 WO 02/079253 A1

(51) 国際特許分類": C07K 14/82, A61K 38/00, 39/00, A61P 35/00, C07K 7/04, C12N 5/06

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/02794

(22) 国際出願日:

2002年3月22日(22.03.2002)

(25) 国際出願の言語: (26) 国際公舗の言語: (30) 優先権データ:

日本鉄

日本語

LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM. TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW. (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ. SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特 # (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT.

(81) 指定图 (图内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB,

BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU,

ID. IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT,

特願2001-83250 2001年3月22日(22.03.2001) JP (71) 出願人 および (72) 免明者: 杉山 治失 (SUGIYAMA, Harue) [JP/JP]; 〒 562-0036 大阪府 箕面市 船場西 2-19-30 Osaka

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG). 添付公開書類: 関際調査報告書

(74) 代理人: 石田 敬 . 外(ISHIDA, Takashi et al.); 〒105-8423東京都港区成ノ門三丁目5番1号成ノ門37森 ビル 青和特許法律事務所 Tokyo (JP).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート!を参照。

(54) Title: WTI MODIFIED PEPTIDE

(54) 発明の名称: WT1改変ペプチド

(57) Abstract: A cancer antigen peptide containing the following amino acid sequence Cys-Tyr-Trr-Azn-Gln-Met-Azn-Leu (SEQ ID NO:3); a vaccine for cancer containing the same as the active ingredient; and a DNA vaccine containing a DNA encoding this peptide as the active ingredient.

(57) 獲約:

次のアミノ酸配列Cys Tyr Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu (配列 番号:3)を含んで成る癌抗原ペプチド、及びこれを有効成分とす る癌ワクチン、並びにこのペプチドをコードするDNAを有効成分 とするDNAワクチン。

AI WO 02/079253

### WO2002079253

Publication Title:

No title available

Abstract:

Abstract not available for WO2002079253 Data supplied from the  ${\tt esp@cenet}$  database - Worldwide

Courtesy of http://v3.espacenet.com

### 明細書

### WT1改変ペプチド

### 発明の分野

本発明は、Wilms腫瘍の癌抑制遺伝子WT1の産物に基づく 熱抗原に関する。この癌抗原は、白血病、骨髄異形成症候群、多発 性骨髄腫、悪性リンパ腫などの血液の癌、又は固形癌、例えば胃癌 、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀胱癌、前立腺 紙、子宮癌、子宮頸癌、卵巣癌等、並びにさらにはWT1を発現す るすべての癌に対する抗糖ワクチンとして有用である。

### 背景技術

異物を排除するための免疫機構には、一般に、抗原を認識して抗 原提示細胞として機能するマクロファージ、該マクロファージの抗 原提示を認識して穏々のリンホカインを産生して他のTー細胞等を 活性化するヘルパーTー細胞、該リンホカインの作用により抗体産 生細胞に分化するBーリンパ球等が関与する被性免疫と、抗原の提 示を受けて分化したキラーTー細胞(細胞傷害性T細胞(CTL) とも称する)が標的細胞を攻撃し破壊する細胞性免疫とがある。

現在のところ、藩の免疫は主として、キラーTー細胞が関与する 細胞性免疫によるものと考えられている。キラーTー細胞による癌 免疫においては、主要組織適合抗原(Major Histocompatibility C caplex; MHC) クラス I (MHCクラス I 抗原、ヒトの場合はHL A.抗原と呼ばれる)と癌抗原との複合体の形で提示された癌抗原を 跳識した前駆体Tー細胞が分化増殖して生成したキラーTー細胞が 筋細胞を攻撃し、破壊する。この際、癌細胞はMHCクラス I 抗原

と痛抗原との複合体をその細胞表面に提示しており、これがキラー T-細胞の標的とされる (Cur. Opin, Immunol., 5, 709, 1993; Cur. Opin, Immunol., 5, 719, 1993; Cell, 82, 13, 1995; Immunol. Rev, 146, 167, 1995)。

標的細胞である癌細胞上にMHCクラス I 抗原により提示される 前記の癌抗原は、癌細胞内で合成された抗原蛋白質が細胞内プロテ アーゼによりプロセシングされて生成した約8~12個のアミノ酸 から成るペプチドであると考えられている (Cur. Opin, Immunol., 5,709,1993; Cur. Opin. Immunol., 5,719,1993; Cell,82,1 3,1995; Immunol. Rev., 146,167,1995)。

現在、種々の癌について抗原蛋白質の検索が行われているが、癌 特異抗原として証明されているものは少ない。

Wilms鷹瘍の癌抑制遺伝子WT1 (WT1遺伝子)は、Wilms鷹瘍、無紅彩、泌尿生殖器異常、精神発達遅滞などを合併するWAGR症候群の解析からWilms臓瘍の原因遺伝子の1つとして染色体11p13から単離された (Gessler, M.ら、Nature, Vol. 343, p.774-778(1990))ものであり、ゲノムDNAは約50kbで10のエキソンから成り、そのcDNAは約3kbである。cDNAから推定されるアミノ酸配列は、配列番号:1に示す通りである(Mol. Cell, Biol., 11, 1707, 1991)。

WT1遺伝子はヒト自血病で高発現しており、自血病細胞をWT1アンチセンスオリゴマーで処理するとその細胞増殖が抑制される (特開平9-104627号公報)ことなどから、WT1遺伝子は 自血病細胞の増殖に促進的に働いていることが示唆されている。さらに、WT1遺伝子は、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝 紅、皮膚癌、膀胱癌、前立腺癌、子宫癌、子宫類癌、卵巣癌等の固 形癌においても高発現しており(特顯平9-191635)、WT

1 遺伝子は白血病及び固形癌における新しい腫瘍マーカーであるこ とが判明した。

WO 00/06602には、WT1遺伝子発現生成物の部分から成る幾つかの落特異抗原ペプチドが記載されており、その内の有望なものとしてD<sup>1</sup>と称し、次のアミノ酸配列:Cys Met Thr Trp A sn Gln Met Asn Leu(配列番号:2)(本発明において「WT1ワイルドペプチド」と称する)が記載されている。

#### 発明の開示

従って、本発明は、すでに知られている癌特異抗原ペプチドに比べてより活性の高く、癌ワクチンとして有望なペプチドを提供しようとするものである。

本発明者らは、上記の課題を解決すべく種々検討した結果、すでに知られている上記のアミノ酸配列(配列番号:2)の2番目のアミノ酸配列:Cys Tyr Thr Trp Asn Gl n Met Asn Leu(配列番号:3)を有するペプチド(「WT1改変ペプチド」と称する)がより高い活性を有することを見出し、本発明を完成した。

従って本発明は、次のアミノ酸配列: Cys Tyr Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu(配列番号: 3)を含んで成り、 9~30個のアミノ酸から成るペプチド(WT1改変ペプチド)を提供する。配列番号: 3に示すアミノ酸配列を含む、9~12個のアミノ酸からなるポリペプチドが好ましく、配列番号: 3に示すアミノ酸配列から成るペプチドがさらに好ましい。

本発明はさらに、上記のWT1改変ペプチドを有効成分とする癌 ワクチンを提供する。

本発明はさらに、上記のペプチドをコードするDNAを有効成分

とする、癌に対するDNAワクチンを提供する。

本発明はさらに、HLA抗原(MHCクラスI抗原)と上記ペプ チドとの複合体の提示された抗原提示細胞を提供する。

本発明はさらに、HLA抗原と上記ペプチドとの複合体を認識する細胞傷害性T細胞を提供する。

### 図面の簡単な説明

図1は、WT1ワイルドペプチド(配列番号:2)又は本発明の WT1改変ペプチド(配列番号:3)により刺激されたエフェクタ 一細胞 (E) による、ペプチドでパルスされているか又はパルスさ れていない C 1 R 2 4 O 2 標的 (ターゲット) 細胞 (T) の 微細胞 効果(比細胞溶解活性)を示すグラフである。図中、黒丸は、ワイ ルドペプチドによりパルスされたC1R2402標的細胞に対する 、WT1改変ペプチドで刺激されたエフェクター細胞による細胞容 解効果を示し、黒四角は、ワイルドペプチドによりパルスされたC 1R2402標的細胞に対する、WT1ワイルドペプチドで刺激さ れたエフェクター細胞による細胞溶解効果を示し、中空丸は、ワイ ルドペプチドによりパルスされていないC1R2402標的細胞に 対する、WT1改変ペプチドで刺激されたエフェクター細胞による 組版溶解効果を示し、そして中空四角は、ワイルドペプチドにより パルスされていないC1R2402標的細胞に対する、WT1ワイ ルドペプチドで刺激されたエフェクター細胞による細胞溶解効果を 赤す。

図2は、WT1ワイルドペプチド又は本発明のWT1改変ペプチ ドにより刺激されたエフェクター細胞による、内因性にWT1抗原 を発現している急性骨饉性白血病細胞又は発現していない急性骨髄 性白血病細胞に対する細胞溶解活性を示すグラフである。

図3は、WT1ワイルドペプチド又は本発明のWT1改変ペプチドにより刺激されたエフェクター細胞による、ペプチドをパルスされているか又はパルスされていないC1R2402標的細胞の殺細胞効果(比細胞溶解活性)を示すグラフである。図中、黒丸は、ワイルドペプチドによりパルスされたC1R2402細胞による細胞溶解効果を示し、黒四角は、ワイルドペプチドによりパルスされたC1R2402標的細胞に対する、WT1以イルドペプチドで刺激されたエフェクター細胞による細胞溶解効果を示し、中空丸は、ワイルドペプチドによりパルスされていないC1R2402標的細胞に対する、WT1 改変ペプチドで刺激されたエフェクター細胞による細胞溶解効果を示し、そして中空四角は、ワイルドペプチドによりパルスされていないC1R2402標的細胞に対ルスされていないC1R2402標的細胞に対する、WT1ワイルドペプチドに刺激されたエフェクター細胞による細胞溶解効果を示し、そして中空四角は、ワイルドペプチドによりパルスされていないC1R2402標的細胞に対する、WT1ワイルドペプチドで刺激されたエフェクター細胞による細胞溶解効果を示す。

図4は、WT1ワイルドペプチド又は本発明のWT1改変ペプチド により刺激されたエフェクター細胞による、内因性にWT1を発現 している肺癌細胞株又は発現していない肺癌細胞株に対する細胞際 解活性を示すグラフである。

図5は、WT1ワイルドペプチド又は本発明のWT1改変ペプチドにより刺激されたエフェクター細胞による、ワイルドペプチドを パルスされているC1R2402標的細胞の殺細胞効果(比細胞溶 解活性)に対する抗HLAクラスI抗体、抗HLAクラスI抗体、 抗CD8抗体の阻害効果を示すグラフである。

#### 発明の実施の形態

本発明のペプチドは、配列番号:3に示す9個のアミノ酸から成

るアミノ酸配列を含み、9~30個のアミノ酸から成るペプチドである。さらにHLA抗原に結合して提示されるという概点から、配列番号:3に示すアミノ酸配列を含み、アミノ酸9~12個から成るペプチドが好ましい。その際、HLA抗原に結合して提示される
抗原ペプチドの配列の規則性(モチーフ)を有するペプチドが、より好ましい(J.Immunol., 152, p3913, 1994, Immunogenetics, 41:p178, 1995, J.Immunol., 155:p4307, 1994, J.Immunol., 155:p4307, 1995, ごらた、配列番号:3に示す9個のアミノ酸のアミノ酸配列から成るペプチドが最も好ましい。

なお、前記で「配列番号: 3 に示すアミノ酸配列を含むペプチド」とは、具体的には、例えば、配列番号: 3 に示すアミノ酸配列を含み、WT1 (配列番号: 1) 上の該当位置(第235位~第243位)、又はヒトWT1 (NCBIデータペースAccession No. XP 012009) 上の対応位置よりN末端方向及び/又はC末端方向に伸長したペプチドであって、かつ癌抗原ペプチドとしての活性を有するものが挙げられる。

本発明の癌抗原ペプチドの活性測定法としては、例えばJ. Immun ol., 154, p2257, 1995に記載の方法が挙げられる。以下、本方法の概略につき、HLAの型がHLA-A24の場合を例にとり説明する。まず、HLA-A24抗原陽性のヒトから末梢血リンパ疎を単離する。次に、この末梢血リンパ球に対してin vitroで本発明のペプチドを添加して刺激することにより、本発明のペプチドとHLム-A24との複合体の提示された抗原提示細胞を特異的に認識することTL(細胞傷害性T細胞)を誘導する。

当該CTLの誘導は、例えば、抗原ペプチドとHLA-A24と の複合体に反応してCTLが産生する種々のサイトカイン (例えば IFN-y) の量を、例えばELISA法によって測定することにより、觀

べることができる。また、\*1 CrやEuropiumで標識した抗原ペプチド 提示細胞に対するCTLの傷害性を測定する方法(\*1 Cr リリースアッ セイ、Int. J. Cancer. 58, p317, 1994、Europiumリリースアッセ イ、J. Immunol., 154, p3991, 1995)によっても調べることがで きる。さらに、後述の実施例を参考にして行うこともできる。

本発明はまた前配抗原を有効成分とする癌ワクチンに関する。このワクチンは、WT1遺伝子の発現レベルの上昇を伴う癌、例えば 白血病、骨髄異形成症候群、多発性骨髄腫、悪性リンパ腫などの血 液の癌、胃癌、大腸癌、肺癌、乳癌、胚細胞癌、肝癌、皮膚癌、膀 脓癌、前立腺癌、子宮癌、子宮頭痛、卵巣癌等の固形癌の予防又は 治療のために使用することができる。特にこのワクチンは、HLA - A 2 4 瞬性の患者に適用し得るものである。このワクチンは、 口投与、又は非経口投与、例えば腹腔内投与、皮下投与、皮内投与 、筋肉内投与、静脈内投与、鼻腔内投与等によ。り投与することができる。

さらに、本発明のワクチンの投与方法として、患者の末梢血から 単核球を集め、その中から樹状細胞を取り出し、本発明のペプチド をパルスして患者に皮下投与などで患者に戻す方法も行われる。

本方法は、細胞療法、あるいはDC (樹状細胞)療法とも呼ばれ るものであり、詳しくは後述の「抗原提示細胞」の項を参照された い。

ワクテンは、前配有効成分としての投与ペプチドのほかに、医薬として許容されるキャリアー、例えば適当なアジュパンド (Clin-M icobiol. Rev., 7,277-289, 1994)、例えば水酸化アルミニウムのごとき鉱物ゲル;リソレシチン、ブルロニックポリオールのごとき 界面活性剤;ポリアニオン;ペプチド;又は油乳濁液を含むことができる。あるいは、リポゾーム中へ混合し、又は多糖及び/又はワ

クチン中に配合される他の集合体を含むことができる。投与量は一般に、1日当り0.1 $\mu$ g~1 $\min$ /kgである。

本発明ではまた、上記のポリペプチドワクチンをコードするDNAもワクチン (DNAワクチン) として使用することができる。すなわち、本発明のWT1改変ペプチドをコードする核酸を含有する核酸、好ましくはDNAを、適切なペクター、好ましくは発現ペクターに挿入した後、動物に投与することにより、癌免疫を生じさせることができる。このようなDNAワクチンの具体的手法については、WO00/06602やJ. Innunol., 160, P1717, 1998などを参照されたい。

本発明はまた、HLA抗原と上記ペプチドとの複合体の提示された抗原提示細胞に関する。実施例において、本発明のペプチド刺激により強いcell Killing活性が認められているが、これは、末梢血単核歌中に、本発明のペプチドとHLA抗原(HLA-A24抗原)との複合体の提示された抗原提示細胞が存在し、そして、この抗原提示細胞を特異的に認識するCTL(細胞傷害性T細胞)が誘導された結果に他ならない。このような、HLA抗原と本発明のペプチドとの複合体の提示された抗原提示細胞は、以下に述べるような組際療法(DC療法)において有効に用いられる

細胞療法において用いられる抗原提示細胞は、腫瘍患者から抗原 提示能を有する細胞を単離し、この細胞に本発明のペプチドを体外 でパルスして、HLA抗原と本発明のペプチドとの複合体を細胞表 面に提示させることにより作製される。ここで「抗原提示能を有す る細胞」とは、本発明のペプチドを提示することの可能なHLA抗 原を細胞表面に発現している細胞であれば特に限定されないが、抗 原提示能が高いとされている樹状細胞が好ましい。

また、前記抗原提示能を有する細胞にパルスされる本発明のペプ

チドは、ペプチドの形態のみならず、当該ペプチドをコードするD NAやRNAの形態であっても良い。

本発明の抗原提示細胞の具体的な調製法としては、例えばCancer Immunol Immunother., 46:82,1998、J. Immunol., 158, p1796, 1997、Cancer Rcs., 59, p1184, 1999などを参考にすることができる。樹状細胞を用いる場合は、例えば、腫瘍患者の末梢血からフィコール法によりリンパ球を分離し、その後非付着細胞を除き、付着細胞をGU-CSFおよびIL-4存在下で培養して樹状細胞を誘導し、当獣樹状細胞を不発明のペプチドと共に培養してパルスすることなどにより、本発明の抗原提示細胞を調製することができる。

また、前記抗原提示能を有する細胞に、本発明のペプチドをコードするDNAやRNAを導入することにより本発明の抗原提示細胞を開製する場合は、例えばDNAの場合はCancer Res. 56: p 5672, 1996やJ. Immunol., 161: p5607, 1998 などを参考にして行うことができ、またRNAの場合は、J. Exp. Med., 184: p 465, 1996などを参考にして行うことができる。

前記抗原提示細胞は、腫瘍の治療剤の有効成分とすることができる。その際、抗原提示細胞を安定に維持するために、生理食塩水、リン酸緩衝生理食塩水(PBS)、培地等を含むことが好ましい。 数与方法としては、静脈内投与、皮下投与、皮内投与が挙げられる

本発明はさらに、HLA抗原と上記ペプチドとの複合体を認識する る細胞傷害性T細胞 (CTL) に関する。本発明のCTLは、以下 の養子免疫療法において有効に用いられる。

すなわちメラノーマにおいては、患者本人の腫瘍内浸潤丁細胞を 体外で大量に培養して、これを患者に戻す養子免疫療法に治療効果 が認められている (J. Natl. Cancer. Inst., 86:1159, 1994)。

またマウスのメラノーマにおいては、脾細胞をイン・ピトロで腫瘍 抗原ペプチドTRP-2で刺激し、腫瘍抗原ペプチドに特異的な C こしを増殖させ、該CTLをメラノーマ移植マウスに投与すること により、転移抑制が認められている (J. Exp. Med., 185:453, 19 97)。これは、抗原提示網胞のHLA抗原と腫瘍抗原ペプチドとの 複合体を特異的に認識するCTLをイン・ピトロで増殖させた結果 に基づくものである。従って、本発明のペプチドを用いて、イン・ ピトロで患者末梢血リンパ球を刺激して腫瘍特異的 CTLを増やし た後、このCTLを患者に戻す治療法は有用であると考えられる。

このように本発明のCTLは、腫瘍の治療剤の有効成分とすることができる。その際、CTLを安定に維持するために、生理食塩水、リン酸緩衝生理食塩水 (PBS)、培地等を含むことが好ましい。投与方法としては、静脈内投与、皮下投与、皮内投与が挙げられる。

### 実施例

次に、実施例により、本発明のペプチドが癌抗原及び癌ワクチン として有用なことを、明らかにする。

### 実施例1.

H L A - A \* 2 4 0 2 を有するヒトの末梢血単核球を分離し、これを 2 4 ウエルプレートに 2×10 <sup>6</sup> 細胞/ウエルの量で分配し、これにW T 1 ワイルドペプチド又はW T 1 改変ペプチドを 2 0 μ M の濃度になるように添加し、1 週間培養した。この際の培地として、4 5 % R P M I、4 5 % A I V、1 0 % F C S、1 × 非必須アミノ酸、S M / P C G を用いた。上記の培養の後、細胞を 2×1 0 <sup>6</sup> 細胞/ウエルに調製し、レスポンダー(responder)細胞とした。他方、上記の同じH L A - A \* 2 4 0 2 のヒトから、別涂、末梢

血単核球を分離し、前記それぞれ一方のペプチド20μMと共に4 時間培養してペプチドバルスし、次に30Gyの放射線照射した後、 細胞を $4\times10^6$ 細胞/ウエルに調製し、スチムレーター (stinula tor) 細胞とした。

上記のようにして調製したレスポンダー細胞とスチムレーター細胞を混合し、さらに IL-2を50U/mlの濃度で加えて1週間培養した。この結果、得られた細胞の状態は次の通りであった。

丧 1

	- 3X T		
ペプチド	細胞数	CD4	CD8
WT1ワイルドペプチド	2.4×10 <sup>6</sup> /ウェル	5%	35%
WT1改変ペプチド	3.0×10 <sup>6</sup> /ウェル	18%	38%

次に、\$1 Crリリース法に従ってKilling assayを行った (J. Ianun ol. 164:1873, 2000)。 標的細胞として、C1R2402細胞、及び上記のペプチドでパルスしたC1R2402細胞を用い、これらのそれぞれの標的細胞 (T) に、上記の通りにWT1ワイルドペプチド又はWT1改変ペプチドにより刺激した細胞 (エフェクター細胞)(E) を、E:T比1、5又は20において作用させ、細胞溶解を測定した。結果を図1に示す。この図から明らかな通り、WT1ワイルドペプチドにより刺激した細胞に比べてWT1改変ペプチドで刺激した細胞の方が強いcell killing活性を示した。

## 実施例2.

内因性 (endogeneous) にWT1抗原を発現する白血病細胞 (標 的細胞) に対する、WT1ワイルドペプチド又はWT1改変ペプチ ドにより刺激したエフェクター細胞のcell killing活性を<sup>\$1</sup>Crリリ ース法により試験した。標的細胞としてWT1+/A\*2402+ 細胞 (#1AML患者の白血病細胞)、WT1-/A\*2402+

細胞(#2AML患者の白血病細胞)、WT1+/A・2402ー 細胞(#3AML患者の白血病細胞)、及びWT1-/A・240 2-細胞(#4AML患者の白血病細胞)を用いた。

実施例1で調製したエフェクター細胞(E)と上記の標的細胞(T)とを、E/T比20:1で混合し、4時間培養し、細胞溶解の程度を測定した。結果を図2に示す。

この図から明らかな通り、WT1ワイルドペプチド又はWT1改 変ペプチドにより刺激された細胞のいずれもWT1+/A・240 2細胞に対して細胞毒性活性を示したが、その活性はWT1改変ペ プチドの方が高かった。

#### 実施例3.

実施例1と同様の実験を別のHLA-A\*2402陽性の健常人の 末梢血単核球から髑製したエフェクター細胞を用いて試験した。結 果を図3に示す。

この図から明らか通り、実施例1と同様にWT1ワイルドペプチド により刺激した細胞に比べてWT1改変ペプチドにより刺激された 細胞の方が強い細胞傷害活性を示した。

#### 実施例4.

WT1 ワイルドペプチド又はWT1 改変ペプチドで刺激したエフェクター細胞の内因性 (endogeneous) にWT1 抗原を発現する肺癌由来の癌細胞株 (標的細胞) に対する細胞傷害活性を $^{51}$ C r リリース法に従って試験した。標的細胞としてRERF-LCAI (WT1+/A\*2402+)、LC1sq (WT1+/A\*2402+)、11-18 (WT1-/A\*2402+)、LK87 (WT1+/A\*2402-) を用いた。

実施例1と同様な方法により調製したエフェクター細胞 (E) と<sup>6</sup> Crで頻識した上記の標的細胞 (T) とを、実施例2と同様にE

✓ T比20:1で混合して4時間培養し、細胞溶解の程度を測定した 。結果を図4に示す。

この図から明らかな通り、WT1ワイルドペプチド又はWT1改変ペプチドにより刺激された細胞のいずれもWT1+/A・2402+の標的細胞に対してのみ細胞傷害活性を示したが、その活性はWT1改変ペプチドの方が高かった。

### 実施例5.

WT1 ワイルドペプチド又はWT1 改変ペプチドで刺激したエフェク クー細胞がHLAクラス I に拘束性のCD8 陽性キラー細胞であることを抗体を用いたプロッキングアッセイにより確かめた。抗体としては、抗HLAクラス I 抗体、抗HLAクラス I 抗体、抗 C D 8 既体を用いた。実施例1と同様な方法により
翻製したエフェクター
細胞(E)、51 C r で標識したC 1 R 2 4 0 2 双はW T1ワイルドペプチドをペルスしたC 1 R 2 4 0 2 細胞を無的細胞(T)とし、
E / T 比 2 0 : 1で抗体とともに混合して 4 時間培養し、51 C r リ
リース法に従って細胞溶解の程度を測定した。結果を図 5 に示す。
この図から明らかな通り、W T 1 ワイルドペプチド又はW T 1 改変

この図がら明らかな通り、WTIワイルドペプチド又はWTI改変ペプチドにより刺激された細胞のいずれも抗HLAクラスI抗体及び抗CD8抗体により細胞傷害活性が阻害されており、細胞傷害活性を示す細胞は、HLAクラスIに拘束性のCD8陽性キラー細胞であることが示された。

#### 実施例6.

WT1改変ペプチドとWT1ワイルドペプチドのHLA-A\*24 C2への結合親和性を調べた。C1RA2402細胞を酸緩衝液 ( 131mM クエン酸、66mMリン酸ナトリウム、290m osa ol、pH3.3)で1分間処理した後、0.5%のウシ血清アルブミンを含むDMEM培養液を加えて中和した。細胞は、培養液で洗浄

した後、200n Mの62-v マイクログロブリン(シグマ社)と0.5% のウシ血清アルブミンを含む DM EM 培養液で $2\times10^8$  細胞 / m 1 の濃度に懸濁した。 $15\mu$  1 の細胞懸濁液を各種濃度のWT 1 ペプチドを含む  $50\mu$  1 の将養液と混合し、室温で4時間インキュベートした。細胞は洗浄後、FITCで標職したHLA-A 24 に対するモノクローナル抗体(クローン名 7A12)で染色し、フローサイトメーターFACSでHLA-A 24 発現量を解析した。同様の操作をHLA-A 24 402 に結合することが報告されているメラノーマ抗原のpmel 15 の抗原ペプチド(A1a Tyr G1 y Leu Asp Phe Tyr I1e Leu)(配列番号: 4 )(J. Immunol.,154:5994,1995)についても行い、これをスタンダードとして、文献(Immunogenetics,51:816,2000)に記載の方法によりWT1ペプチドの解職定数(Kd)を 第出した。結果を表2に示す。

ペプチド	解離定数 Kd(M)
WT1ワイルドペプチド	1.82×10 <sup>-5</sup>
WT1改変ペプチド	6. 40×10-7

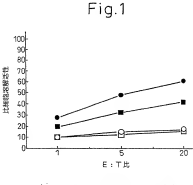
この表から明らかな通り、WT1改変ペプチドはWT1ワイルドペ ブチドよりもHLA-A-2402への結合親和性が強かった。

#### 産業上の利用可能性

上記の結果から、本発明のペプチドは確かに癌抗原として機能し、癌細胞に対するキラーTー細胞(癌細胞傷害性T細胞)を誘導増 建させたことが立証された。従って、本発明の癌抗原ペプチドは、 WT1遺伝子の発現の上昇を伴う白血病及び固形癌に対する癌ワク

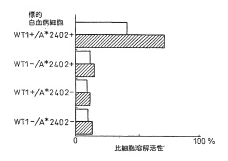
### 請求の範囲

- 1. 次のアミノ酸配列: Cys Tyr Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu( 配列番号: 3)を含み、9~30個のアミノ酸から成るペプチドを 活性成分とする癌抗原ペプチド。
- 2. 配列番号:3に示すアミノ酸配列を含む9~12個のアミノ 酸から成る、請求項1に配載の癌抗原ペプチド。
- 3.配列番号:3に示すアミノ酸配列から成る、請求項1に記載 の癌抗原ペプチド。
- 4. 請求項1~3のいずれか1項に記載のペプチドを有効成分とする癌ワクチン。
- 5. 請求項1~3のいずれか1項に記載のペプチドをコードする DNAを有効成分とする、癌に対するDNAワクチン。
- 6. HLA抗原と請求項1~3いずれか1項に記載のペプチドとの複合体の提示された抗原提示細胞。
- 7. HLA抗原と請求項1~3いずれか1項に記載のペプチドとの複合体を認識する細胞傷害性T細胞。

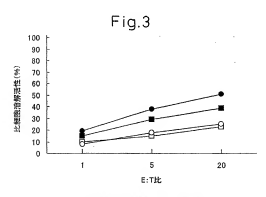


● 【WT1改変ペプチド刺激エフェクター細胞ワイルドペプチドバルスC1R2402標的細胞
 ■ 【WT1ワイルドペプチド刺激エフェクター細胞ワイルドペプチドバルスC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞ワイルドペプチドバルスなしC1R2402標的細胞

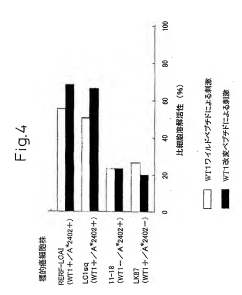
Fig.2



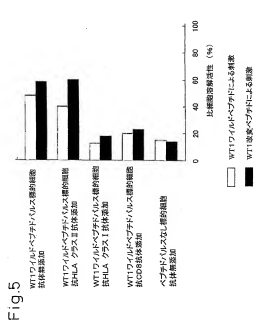
WT 1 ワイルドペプチドによる刺激 WT 1 改変ペプチドによる刺激



- ── WT1改変ペプチド刺激エフェクター細胞 ワイルドペプチドパルスC1R2402標的細胞
- ── WT1ワイルドペプチド刺激エフェクター細胞 ワイルドペプチドパルスC1R2402標的細胞
- \_\_\_ WT1改変ペプチド刺激エフェクター細胞 ワイルドペプチドパルスなしC1R2402標的細胞



4/5



5/5

#### SEQUENCE LISTING

< 1 1 0 >

< 1 2 0 > modified WT1 peptide

<130> J939

<150> JP 2001-83250

<151> 2001-03-22

< 160 > 4

< 2 1 0 > 1

< 2 1 1 > 4 4 9

<212> PRT

< 213 > Mouse

< 4 0 0 > 1

Met Gly Ser Asp Val Arg Asp Leu Asn Ala Leu Leu Pro Ala Val Ser 5

10 Ser Leu Gly Gly Gly Gly Gly Cys Gly Leu Pro Val Ser Gly Ala

15

95

20 25 30

Arg Gln Trp Ala Pro Val Leu Asp Phe Ala Pro Pro Gly Ala Ser Ala

35 40 45

Tyr Gly Ser Leu Gly Gly Pro Ala Pro Pro Pro Ala Pro Pro Pro Pro 50 55 60

Pro Pro Pro Pro His Ser Phe Ile Lys Gln Glu Pro Ser Trp Gly Gly

65 70 80

Ala Glu Pro His Glu Glu Gln Cys Leu Ser Ala Phe Thr Leu His Phe 85

Ser Gly Gln Phe Thr Gly Thr Ala Gly Ala Cys Arg Tyr Gly Pro Phe

100 105 110

90

G y	Pro	Pro	Pro	Pro	Ser	Gln	Ala	Ser	Ser	Gly	Gln	Ala	Arg	Met	Phe
		115					120					125			
Pro	Asn	Ala	Pro	Tyr	Leu	Pro	Ser	Cys	Leu	Glu	Ser	Gln	Pro	Thr	Ile
	130					135					140				
Arg	Asn	Gln	Gly	Tyr	Ser	Thr	Val	Thr	Phe	Asp	Gly	Ala	Pro	Ser	Tyr
145					150					155					160
Gy	His	Thr	Pro	Ser	His	His	Ala	Ala	Gln	Phe	Pro	Gln	His	Ser	Phe
				165					170					175	
Lys	His	Glu	Asp	Pro	Met	Gly	Gln	Gln	Gly	Ser	Leu	Gly	Glu	Gln	Gln
			180					185					190		
Tyr	Ser	Val	Pro	Pro	Pro	Val	Tyr	Gly	Cys	His	Thr	Pro	Thr	Asp	Ser
		195					200					205			
Cys	Thr	G1y	Ser	Gln	Ala	Leu	Leu	Leu	Arg	Thr	Pro	Tyr	Ser	Ser	Asp
	210					215					220				
Ann		_		v .	m	c	CI <sub>n</sub>			^		mı			
nsu	Leu	Туг	Gln	Met	ınr	ser	0111	Leu	Glu	Cys	мет	Inr	Trp	Asn	Gln
225	Leu	Туг	Gln	Met	230	ser	0111	Leu	GIU	235	met	Inr	Trp	Asn	G1n 240
225					230				Met	235					240
225					230					235					240
225 Met	Asn	Leu	Gly	Ala 245	230 Thr	Leu	Lys	G1y	Met	235 Ala	Ala	Gly	Ser	Ser 255	240 Ser
225 Met	Asn	Leu	Gly	Ala 245	230 Thr	Leu	Lys	G1y	Met 250	235 Ala	Ala	Gly	Ser	Ser 255	240 Ser
225 Wet Ser	Asn Val	Leu Lys	Gly Trp 260	Ala 245 Thr	230 Thr Glu	Leu Gly	Lys Gln	G1y Ser 265	Met 250	235 Ala His	Ala Gly	Gly Ile	Ser Gly 270	Ser 255 Tyr	240 Ser Glu
225 Wet Ser	Asn Val	Leu Lys	Gly Trp 260	Ala 245 Thr	230 Thr Glu	Leu Gly	Lys Gln	G1y Ser 265	Met 250 Asn	235 Ala His	Ala Gly	Gly Ile	Ser Gly 270	Ser 255 Tyr	240 Ser Glu
225 Met Ser Ser	Asn Val Glu	Leu Lys Asn 275	Gly Trp 260 His	Ala 245 Thr	230 Thr Glu Ala	Leu Gly Pro	Lys Gln Ile 280	G1y Ser 265 Leu	Met 250 Asn	235 Ala His	Ala Gly Ala	Gly Ile Gln 285	Ser Gly 270 Tyr	Ser 255 Tyr Arg	240 Ser Glu
225 Met Ser Ser	Asn Val Glu	Leu Lys Asn 275	Gly Trp 260 His	Ala 245 Thr	230 Thr Glu Ala	Leu Gly Pro	Lys Gln Ile 280	G1y Ser 265 Leu	Met 250 Asn Cys	235 Ala His	Ala Gly Ala	Gly Ile Gln 285	Ser Gly 270 Tyr	Ser 255 Tyr Arg	240 Ser Glu
225 Wet Ser Ser	Asn Val Glu Thr 290	Lys Asn 275	Gly Trp 260 His	Ala 245 Thr Thr	230 Thr Glu Ala Phe	Leu Gly Pro Arg 295	Lys Gln Ile 280 Gly	Gly Ser 265 Leu Ile	Met 250 Asn Cys	235 Ala His Gly Asp	Ala Gly Ala Val	Gly Ile Gln 285 Arg	Ser Gly 270 Tyr	Ser 255 Tyr Arg Val	240 Ser Glu Ile Ser
225 Wet Ser Ser	Asn Val Glu Thr 290	Lys Asn 275	Gly Trp 260 His	Ala 245 Thr Thr	230 Thr Glu Ala Phe	Leu Gly Pro Arg 295	Lys Gln Ile 280 Gly	Gly Ser 265 Leu Ile	Met 250 Asn Cys Gln	235 Ala His Gly Asp	Ala Gly Ala Val	Gly Ile Gln 285 Arg	Gly 270 Tyr	Ser 255 Tyr Arg Val	240 Ser Glu Ile Ser

Arg Pro Phe Met Cys Ala Tyr Pro Gly Cys Asn Lys Arg Tyr Phe Lys 325 330 335 Leu Ser His Leu Gln Met His Ser Arg Lys His Thr Gly Glu Lys Pro 340 345 350 Tyr Gln Cys Asp Phe Lys Asp Cys Glu Arg Arg Phe Ser Arg Ser Asp 355 360 Gln Leu Lys Arg His Gln Arg Arg His Thr Gly Val Lys Pro Phe Gln 370 375 380 Cys Lys Thr Cys Gln Arg Lys Phe Ser Arg Ser Asp His Leu Lys Thr 385 390 395 400 His Thr Arg Thr His Thr Gly Lys Thr Ser Glu Lys Pro Phe Ser Cys 405 410 415 Arg Trp His Ser Cys Gln Lys Lys Phe Ala Arg Ser Asp Glu Leu Val 420 425 430 Arg His His Asn Met His Gln Arg Asn Met Thr Lys Leu His Val Ala 435 440 445 Leu 449 <210> 2 < 2 1 1 > 9 < 2 1 2 > PRT <213> Artificial Sequence < 2 2 0 > <223> Synthetic Peptide < 400 > 2 Cys Met Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu

```
1
< 210 > 3
< 2 1 1 > 9
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
< 2 2 0 >
<223> Synthetic Peptide
< 4 0 0 > 3
Cys Tyr Thr Trp Asn Gln Met Asn Leu
1
<210> 4
< 2 1 1 > 9
<212> PRT
<213> Artificial Sequence
< 2 2 0 >
< 2 2 1 >
< 2 2 2 >
<223> Antigenic Peptide
<400> 4
Ala Tyr Gly Leu Asp Phe Tyr Ile Leu
```

1

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/02794

٦.	CLASSIFICA	THON OF SUBJECT	I MATTER			
	Int.Cl7	C07K14/82, C12N5/06	A61K38/00,	A61K39/00,	A61P35/00,	C07K7/04,

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
Int.Cl<sup>7</sup> C07K14/82, C07K7/04, C12N5/06, C12N15/09

Decumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electron C data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
REGISTRY(STN), CR(STN), MEDLINE(STN), WPI (DIALOG), BIOSIS(DIALOG),
JICST FILE(JOIS), GenBank/RBEL/DBJ/GenGeog.

### C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	WO 00/26249 Al (Imperial College Innovations Ltd.), 11 May, 2000 (11.05.00), Claims 4 AU 9864797 A & EF 1127068 Al	7 1-6
X	WO 00/18795 A2 (Corixa Corp.), 06 April, 2000 (06.04.00), Claims 4 AU 9964078 A	1-6

×	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.
"A" "A" "A"	Spexial nespotate of cited documentaries occurrent definities present states of the art which is not count dead to be of particular nelevance count dead to be of particular nelevance to the common of the published on or white the international filing the country of the c	"X" "Y"	later document published durin the international filing data or printing that and not in condition with an application but called to understand the principle or theory matchying the invertion to understand the principle or theory matchying the invertion or the content of a printing relevance, the clinical currents or saved to the condition of the condition of the document of a principle or the condition of the document of a principle relevance; the clinical relevance the clinical relevance the clinical relevance to the clinical relevance to the clinical relevance to a first internation and the condition of the relevance to the condition of the relevance to the clinical relevance to the clinical relevance to the clinical relevance to the clinical relevance to the condition of the clinical relevance to the clinical
	of the actual completion of the international search  14 June, 2002 (14.06.02)  e and mailing address of the ISA/		of mailing of the international search report 25 June, 2002 (25.06.02)
	Jaranese Patent Office		phone No.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/02794

		PCT/JP02/02794
C (Continue Category *	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	passages Relevant to clair
A	WO 00/06602 A1 (Haruo SUGIYAMA), 10 February, 2000 (10.02.00), Full text & AU 9949321 A & BR 9912663 A & EP 1103564 A1 & JP 2000-562398 A & CN 1314916 A & KR 2001072112 A	1-7
A	OKA, Y. et al., Cancer Immunotherapy Targe Wilms' Tumor Gene WT1 Product, J.Immunol. Vol.164, pages 1873 to 1880	
A	Keiko TADOKORO, "Gan Yokusei Idenshi WT1 n Hatsugen", Gendai Kagaku extra issue 33 "Gar Kenkyu no Tenbo II" (1997), pages 92 to 98	Idenshi
	WO 96/38176 Al (Chuzo KISHIMOTO), 05 December, 1996 (05.12.96), Full text 6 AU 9657796 A 6 JP 9-104629 A 6 EF 841068 Al 6 US 6034235 A	1-7

### 国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP02/02794

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

関連する

請求の範囲の番号

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl<sup>2</sup> CO7K 14/82, A61K 38/00, A61K 39/00, A61P 35/00, CO7K 7/04, C12N 5/06

B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

C. 関連すると認められる文献

引用文献の

カテゴリー\*

調金を行った最小限貨料(国際特許分類(1 PC)) Int.Cl<sup>7</sup> CO7K 14/82, CO7K 7/04, C12N 5/05, C12N 15/09

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調金で使用した電子データベース (データベースの名称、課金に使用した用語) FRGISTRY (STM、(STM)、MEDING (STM)、MEDING (STM)、MEDING (DIALOG), BIOSIS (DIALOG), JICST7740 (JOIS), GenBank (PMBL/DOBI/GeneSeg, SwissFrot/PTR/GeneSeg

X A	WO 00/26249 A1 (I)   COLLEGE INNOVATION   2000.05.11, 特許請求の	ONS LTD) 範囲	1 <del>-</del> 6
	& AU 9964797 A &	EP 1127068 A1	
	•		
区欄の統	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
もの 「E」国際出 以後に: 「L」優先権: 日若し 文献(	カツテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 関目前の出版または特許であるが、国際出版日 公変されたもの 主要に緊接を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 組出を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献	の日の後に公表された文献 「丁」国際出版日より達先日後に公会 出版と矛盾するものではなく、3 の理解のために5月町するもの 「X」特に関連のある玄数であって、3 の新規性又は進歩徒がないとう 「特に関連のある女散であって、3 たの文献との、当業者にとって、 との文献との、当業者にとって、 との工能を必要した。	を明の原理又は理論 当該文献のみで発明 とられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
[P] 国際出	質目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 丁した日	「&」同一パテントファミリー文献 国際調査報告の発送日	
	14.06.02	25.0	06.02
日本	の名称及びあて先 劉特許庁 (ISA/JP) 鄭便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 北村 弘樹	P 4N 3038

引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示

### 国際調查報告

# 国際出願番号 PCT/JP02/02794

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
XA	WO 00/18795 A2 (CORIXA CORP) 2000.04.06, 特許請求の範囲 & AU 9964078 A & EP 1117687 A2 & BR 9914116 A & CN 1336935 A & NO 200101613 A & KR 2001085861 A & HU 200103598 A2	1 <del>-</del> 6
A	WO 00/06602 A1 (杉山治夫) 2000.02.10,全文 & AU 9949321 A & BR 9912663 A & EP 1103564 A1 & JP 2000-562398 A & CN 1314916 A & KR 2001072112 A	1-7
A	OKA, Y. et al. Cancer Immunotherapy Targeting Wilms' Tumor Gene WT1 Product, J. Immunol. (2000) Vol. 164, p. 1873-1880	1-7
A	田所恵子、がん抑制遺伝子WT1の機能発現、現代化学増刊33 「がん遺伝子研究の展望II」(1997)第92-98頁	1-7
A	WO 96/38176 A1 (岸本忠三) 1996. 12. 05, 全文 & AU 9657796 A & JP 9-104629 A & EP 841068 A1 & US 6034235 A	1-7